METHOD FOR PRODUCING VULCANIZED MOLDED PRODUCT OF FLUORORUBBER

Publication number: JP2001192482
Publication date: 2001-07-17

Inventor: FUJIMOTO KENICHI: SATO TAKESHI

Applicant: NOK CORP

Classification:

- international: C08J7/00; C08K3/04; C08K3/22; C08L27/16;

C08J7/00; C08K3/00; C08L27/00; (IPC1-7): C08J7/00;

C08K3/04: C08K3/22: C08L27/16

- European:

Application number: JP20000004988 20000113 Priority number(s): JP20000004988 20000113

Report a data error here

Abstract of JP2001192482

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing vulcanized molded product of fluororubber properly used as a grommet for sensors, a seal packing, etc., usable under high temperature circumstances by using a conventional fluororubber. SOLUTION: This vulcanized molded product of a fluororubber is produced by vulcanizing and molding a fluororubber composition comprising 100 pts.wt. of the fluororubber, 0.5-3 pts.wt. of calcium hydroxide, 4-15 pts.wt. of magnesium oxide and about 10-50 pts.wt. of thermal black and bituminous coal as a filler in the presence of a polyol-based vulcanizer and subsequently heat treating at about 250-300 (dec. C.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

Family list 1 family member for: JP2001192482 Derived from 1 application



METHOD FOR PRODUCING VULCANIZED MOLDED PRODUCT OF FLUORORUBBER

Inventor: FUJIMOTO KENICHI; SATO TAKESHI Applicant: NOK CORP

EC: IPC: C08J7/00; C08K3/04; C08K3/22 (+8)

Publication info: JP2001192482 A - 2001-07-17

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-192482 (P2001-192482A)

(43)公開日 平成13年7月17日(2001.7.17)

(51) Int.Cl.7		識別記号	FΙ		テーマコード(参考)	
C08J	7/00	301	C08J 7/00	301	4F073	
C08K	3/04		C 0 8 K 3/04		4 J 0 0 2	
	3/22		3/22			
C08L	27/16		C08L 27/16			

審査請求 未請求 請求項の数7 OL (全 6 頁)

(21)出顯番号	特顯2000-4988(P2000-4988)	(71) 出願人	000004385
			エヌオーケー株式会社
(22)出顧日	平成12年1月13日(2000.1.13)		東京都港区芝大門1丁目12番15号
		(72)発明者	藤本 健一
			神奈川県藤沢市辻堂新町4-3-1 エヌ
			オーケー株式会社内
		(72)発明者	佐藤 健
			神奈川県藤沢市辻堂新町4-3-1 エヌ
			オーケー株式会社内
		(74)代理人	100066005
			弁理士 吉田 俊夫 (外1名)
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 フッ素ゴム加硫成形品の製造法

(57)【要約】

【課題】 汎用のフッ素ゴムを用い、高温環境下で使用 可能なセンサ用のグロメットやシールパッキン等として 好適に使用されるフッ素ゴム加硫成形品の製造法を提供 する。

【解決手段】 フッ素ゴム100重量部、水酸化カルシウム0.5~3重量部、酸化マグネシウム4~15重量部およびサーマルブラックと瀝青炭フィラーとを約10~50重量部含有するフッ素ゴム組成物を、ポリオール系加硫剤の存在下で加硫成形した後、約250~300℃の温度で熟処理してフッ素ゴム加硫成形品を製造する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 フッ素ゴム100重量部、水酸化カルシウム0.5~3重量部。酸化マグネシウム4~15重量部およびサーマルブラックと避害設フィラーとを約10~50重量部合有するフッ素ゴム組成物を、ボリオール系加硫剤の存在下で加硫成形した後、約250~300℃の温度で熱処理することを特徴とするフッ素ゴム加硫液形品の製造法。【請求項2】 フッ素ゴムがフッ化ビニリデンーペキウフルオロプロペン系共重合ゴムである請求項1配載のフルオロプロペン系共重合ゴムである請求項1配載の

1

ッ素ゴム加硫成形品の製造法。 【請求項3】 サーマルブラックと瀝育炭フィラーとが 約5/95~80/20の重量比で用いられる請求項1記載のフ ッ薬ゴム加硫成形品の製造法。

【請求項4】 フッ素ゴム100重量部、水酸化カルシウム0.5~3重量部、膨化マグネシウム4~15重素部および サーマルブラックと題青製・フィラーとを約10~50重量部 含有してなるポリオール加端可能なフッ素ゴム組成物。 【請求項5】 フッ素ゴムボフッ化ビニリデン~ヘキサ フルオロプロペン系共重合ゴムである請求項4記載のフッ業ゴム組成物。

【請求項6】 高温環境下で使用可能なセンサ用グロメットの成形材料として用いられ、加硫成形後約250~300 ℃の進度で熱処理される請求項4記載のフッ素ゴム組成 ∞m

【請求項?】 高温環境下で使用可能なセンサ用シール パッキンの成形材料として用いられ、加硫成形後約250 ~300℃の温度で熱処理される請求項4記載のフッ素ゴ ム組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、フッ素ゴム加硫成 形品の製造法に関する。更に詳しくは、センサ用のグロ メットやシールパッキン類等として好適に使用されるフ ッ素ゴム加硫成形品の製造法に関する。

[0002]

【従来の技術】自動車用酸素センサを始めとするガスセンサは、一般に約250~300で程度の高温環境下で用いられるため、そのシール部には大きな熱負荷がかかることになる。このような部位のシール部の成形材料としては、従来パーフルオロエーデル系フッ素ゴムが用いられないる。このパーフルオロエーデル系フッ素ゴム、例えばデュポン・ダウエラストで土型組みカレンツは、耐熱性の点では極めてすぐれた特性を有する反面、耐圧縮永久盃特性が悪く、しかもその価格が非常に高いため、自動車用シール材料としては汎用性に乏しい材料ということができる。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、汎用 れ、これよりも少ない配合割合では耐熱性が劣ると、なり、のフッ素ゴムを用い、高温環境下で使用可能なセンサ用 なり、一方これよりも多い割合で用いられると硬度が のグロメットやシールパッキン等として好産に使用され 50 くなり、製品成形性も低下して実用性に定しくなる。

るフッ素ゴム加硫成形品の製造法を提供することにあ ス

[0004]

【課題を解決するための手段】かかる本処明の目的は、 ファ素ゴム100重量前、未酸化カルシウム0.5~3重量 額、酸化マグネシウム4~15重量部およびサーマルブラックと纒青炭フィラーとを約10~50重量部含有するファッタン4組成物を、ボリオール系加底剤の存在下で加硫成形と後、約250~300℃の湿度で熱処理してファ素ゴム 10 加硫成売品を製造することによって冷咳とされる。

[0005]

【発明の実施の形態】フッ素ゴムとしては、汎用フッ素 ゴム、より具体的にはポリオール加施可能なフッ化ビニ リデンーヘキサフルオロプロペン共重合体またはフッ化 ビニリデンーヘキサフルオロプロペン・テトラフルオロエ テレン3元共重合体であるフッ化ビニリデンーヘキサフル オロプロペン系共重合ゴムが用いられる。

【0006】フッ素ゴムに対しては、それの100重量部当り0.5~3重量部、好ましくは1~2.5重量部の水酸化力20 ルシウムおよび4~15重量部、好ましくは5~12重量部の酸化マグネシウムが配合されて用いられる。水酸化カルシウム量がこれよりも少ないと加速が運延するようになり、一方これ以上の割合で用いられると耐圧縮永人至特性が悪化するようになる。また、酸化マグネシウム量がこれよりも少ないと耐圧縮耐水性が悪化するようになり、一方これ以上の割合で用いられると加硫時にスコーチが発生するようになる。

【0007】フッ素ゴムに対してはまた、それの100重 量部当り約10~50重量部、好ましくは約15~44重量部の 30 サーマルブラックと鑑音炭フィラーとが配合されて用い られる。サーマルブラックとしては、好ましくは比表面 積が5~10m²/gのもの、例えばパカーボンブラック(比表 面積の²⁰/g、比重1.8、吸油型へ420/g、平均粒型450nm) 等が用いわる。サーマルブラック以外のカーボンブラ ックを用いると、架橋密度が小さくなり、耐圧縮永久壺 特性を低下させるばかりではなく、相手材かのジングへ の粘着性も大きくなる。また、潤青炭フィラーとして は、一般に平均粒径が約1~10μm、好ましくは約5~74 mで比重が1.25~1.45のもの、例えばオースチンブラッ 40 夕325(Goal Fillers社製品、平均粒径6μm、比重1.32) 等が用いたれる。

【0008】サーマルブラックと瀝青炭フィラーとは、約5/95~80/20、好ましくは約50/70~70/30の重量比で用いられる。このような重量比の範囲外で用いられると、耐圧縮永久歪特性の悪化や耐圧縮等机性の低下が認められるようになる。また、これら両者は、合計してフッ素ゴム100重量部当り約10~50重量部の割合で用いられ、これよりも少ない配合割合では耐熱性が劣るようになり、一方これよりも多く割合で用いられると硬度が高くなり、製品成形性も低下して実用性に乏しくなる。

4

(3)

3

【0009】以上の必須成分以外に、フッ素ゴム工業界 で一般的に用いられている配合薬品が適宜添加され、ボ リオール系加硫剤を用いて加硫される。ポリオール系加 硫剤としては、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパ ン[ビスフェノールA]、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニ ル)パーフルオロプロパン[ビスフェノールAF]、ヒドロ キノン、カテコール、レゾルシン、4.4´-ジヒドロキシ ジフェニル、4.4 -ジヒドロキシジフェニルメタン、4. 4 ~ジヒドロキシジフェニルスルホン、2.2-ピス(4-ヒ 化合物あるいはそれらのアルカリ金属塩またはアルカリ 土類金属塩が用いられ、これらの加硫剤は含フッ素ゴム 100重量部当り約0.5~10重量部、好生しくは約1~5重量 部の割合で用いられる。

【0010】ポリオール加硫に際しては、これらのポリ オール系加硫剤と共に、4級オニウム塩が併用される。 4級オニウム塩としては、次の一般式で表わされるアン モニウム塩またはホスホニウム塩の少なくとも一種が、 フッ素ゴム100重量部当り約0.1~30重量部、好ましくは 約0.2~20重量部の割合で用いられる。これ以下の配合 割合では、所望の物性を有する加硫物を得ることができ ず、一方これ以上の割合で用いられると、加硫物の伸び が小さくなり実用性に欠けるようになる。

(R₁ R₂ R₃ R₄ N) X

R. ~R.: 炭素数1~25のアルキル基、アルコキシ基、ア リール基、アルキルアリール基、アラルキル基生たけポ リオキシアルキレン基であり、あるいはこれらの内の2 ~3個がPまたはNと共に複素環構造を形成することもで きる

(R₁ R₂ R₃ R₄ P) X

X : C1 . Br . I . HSO, . H2 PO, . RCOO . ROSO2 . RS 30 0、ROPO₂H、CO₃ 等のアニオン

【0011】 具体的には、例えばテトラエチルアンモニ ウムプロマイド、テトラブチルアンモニウムクロライ ド、テトラブチルアンモニウムブロマイド、テトラブチ ルアンモニウムアイオダイド、n-ドデシルトリメチルア ンモニウムブロマイド、セチルジメチルベンジルアンモ ニウムクロライド、メチルセチルジベンジルアンモニウ ムプロマイド、セチルジメチルエチルアンモニウムプロ マイド、オクタデシルトリメチルアンモニウムブロマイ ド、セチルピリジニウムクロライド、セチルピリジニウ 40 ムブロマイド、セチルピリジニウムアイオダイド、セチ ルピリジニウムサルフェート、1-ベンジルピリジニウム クロライド、1-ベンジル-3,5-ジメチルピリジニウムク ロライド、1-ベンジル-4-フェニルピリジニウムクロラ イド、1,4-ジベンジルピリジニウムクロライド、1-ベン ジル-4-(ピロリジニル)ピリジニウムクロライド、1-ベ ンジル-4-ピリジノピリジニウムクロライド、テトラエ チルアンモニウムアセテート、トリメチルベンジルアン モニウムベンゾエート、トリメチルペンジルアンモニウ ム-p-トルエンスルホネート、トリメチルベンジルアン 50 る。これ以下の熱処理温度では、耐圧縮永久歪特性が悪

モニウムボレート、8-ベンジル-1、8-ジアザビシクロ「5、 4.0 ーウンデクー7-エニウムクロライド、1,8-ジアザビシ クロ[5,4,0]-ウンデセン-7-メチルアンモニウムメトサ ルフェート、5-ベンジル-1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]-5 ノネニウムクロライド、5-ベンジル-1,5-ジアザビシク ロ[4,3,0]-5-ノネニウムプロマイド、5-ベンジル-1,5-ジアザビシクロ[4,3,0]-5-ノネニウムテトラフルオロボ レート、5-ベンジル-1.5-ジアザビシクロ[4.3.0]-5-ノ ネニウムヘキサフルオロホスフェートなどの4級アンモ ドロキシフェニル)ブタンなどのポリヒドロキシ芳香族 10 ニウム塩 あるいは例えばテトラフェニルホスホニウム クロライド、トリフェニルベンジルホスホニウムクロラ イド、トリフェニルベンジルホスホニウムブロマイド、 トリフェニルメトキシメチルホスホニウムクロライド. トリフェニルメチルカルボニルメチルホスホニウムクロ ライド. トリフェニルエトキシカルボニルメチルホスホ ニウムクロライド、トリオクチルベンジルホスホニウム クロライド、トリオクチルメチルホスホニウムブロマイ ド、トリオクチルエチルホスホニウムアセテート、トリ オクチルエチルホスホニウムジメチルホスフェート、テ トラオクチルホスホニウムクロライド、セチルジメチル ベンジルホスホニウムクロライドなどの4級ホスホニウ ム塩が挙げられる。

【0012】更に、ポリオール系加硫剤および4級ホス ホニウム塩として、あるいはこれら両者を兼ねて、一般

(R: 炭素数1~5のアルキレン基、パーフルオロアルキレ ン基、SO₂ 基またはO基、R₁ , R₂ , R₃ , R₁ : それぞれ同一 または異なった炭素数1~25のアルキル基、アルケニル 基. アリール基. アルキルアリール基またはアラルキル 基)で表わされるビスフェノール化合物を用いることも できる。かかるビスフェノール化合物は、一般式

で表わされるビスフェノール化合物 1 モルに、一般式 P R, R, R, R, X (X:ClまたはBr)で表わされる4級ホスホニ ウムハライドを2モル反応させることにより容易に得る ことができる。

【0013】ポリオール加硫可能なフッ素ゴム組成物 は、ニーダ、インタミックス、バンバリーミキサー、オ ープンロール等を用いて混練され、混練物はシート状に 分出しされあるいは押出機、バウェル装置等を用いて所 定の形状とされた後、圧縮プレス、注入成形機等を用い て、約150~230℃で約1~30分間程度加硫成形される。 【0014】グロメット、シールパッキン額等の所望の

形状に加硫成形されたものは、約250~300℃、好ましく は約270~290℃で約5~48時間、好ましくは約15~30時 間程度エアオーブン等を用いて熱処理(二次加硫)され

化し、耐圧縮割れ性も低下するようになる。一方、これ 以上の温度で熱処理すると、フッ化水素等の有害ガスの 発生やゴム自体の熱劣化がひき起こされるようになるた め好ましくない。

5

[0015]

【発明の効果】本発明方法によれば、汎用のフッ素ゴム を用い、高温環境下での耐圧縮永久歪特性や耐圧縮割れ 性にすぐれた加硫成形品が得られるので、自動車用酸素 センサ等の高温環境下で使用されるガスセンサ用のグロ メットやシールバッキン類 (0リング、ガスケット、パ 10 ラブシート(150×150×2mm)と0リング(線径6mm、内径30 ッキン等)として好適に使用し得るものを低コストで製*

配合成分(部)	
MTカーボンブラック(Huber社製品)	
オースチンブラック325(Coal Fillers	
社製品)	
酸化マグネシウム(協和化学製品)	
水酸化カルシウム(白石工業製品)	
炭化水素系ワックス(デュポン・ダウ	
エラストマー社製品VPA No. 2)	
ビスフェノールAF	
ベンジルトリフェニルホスホニウム	
クロライド	
1たプレス加硫物について 後記表1	×

【0018】得られたプレス加硫物について、後記表1 に示される熱処理条件下でオーブン加硫を行ない、オー ブン加硫物について、JIS K-6253、K-6251、K-6257、K-6262に準拠して物性評価を行ない、後記表1に示される ような結果を得た。なお、耐熱性は280℃、168時間後の 物性変化として測定され、圧縮永久歪は280℃、24時 間、50%圧縮の0リングについて測定された。また、酸素 30 炭化水素系ワックス(VPA No.2) センサ用グロメットとして適用された場合の使われ方を 考慮して、内径2mm、外径10mm、長さ15mmの円筒体に直 径2mmのテフロンチューブを挿し込み、これを外径が8mm になるように圧縮したまま280℃に24時間保持し、圧力 開放後の割れた個数の割合を、耐圧縮割れ性として評価 した。

【0019】比較例5

* 造することができる。

[0016]

【実施例】次に、実施例について本発明を説明する。 【0017】実施例1~2、比較例1~4

フッ素ゴム(デュポン・ダウエラストマー社製品バイト ンA500;ムーニー粘度ML::: (121°C)45)100部(重量、以 下同じ)に、下記各配合成分を加え、2L森山ニーダを用 いて混練した後、12インチオープンロールでシート状と し、加圧プレスを用い、170℃、10分間の条件下で、ス nm)をそれぞれ加硫成形した。

実施	6例		比較例						
1	2	1	2	_3_	4				
15	10	15	-	38	5				
15	25	15	60	2	-				
8	7	2	8	8	7				
2	1.5	8	2	2	1.5				
0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5				
1.5	1.6	1.5	1.5	1.5	1.6				
0.5	0.8	0.5	0.5	0.5	0.8				

※フッ索ゴム(ダイキン製品ダイエルG801;ムーニー粘度ML 1+1a (100℃)66、F含有量66電量%)100部に、次の各配合 成分を加え、

MTカーボンブラック 15部 オースチンプラック325 15部 酸化マグネシウム 3部 0.5部 トリアリルイソシアヌレート 4部

ジ(第3ブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン 1部 以下実施例1~2と同様に、涅練、プレス加硫、オーブン 加硫および各種の測定を行った。

【0020】以上の各実施例および比較例における測定 結果は、次の表1に示される。なお、比較例6は、実施例 1においてオーブン加硫条件が変更されている。

表 1 __実施例 比較例 __2_ 3 4 5 6 [オーブン加硫] 温度 (°C) 280 270 280 280 280 270 200 230 時間 (分) 20 30 20 20 20 30 22 2.0 [常能物件] 硬さ (IIS A) 80 78 79 92 82 64 80 79 引張強さ (MPa) 15.2 14.1 14.8 12, 1 16, 1 11, 3 22, 5 14, 9 切断時伸び (%) 260 250 210 160 190 230 320 240 比重 1.78 1.75 1.78 1,64 1,85 1,83 1,83 1,77 「耐勢件] 硬さ変化 (ポイント) +4 +3 +4 +5 ÷4 +7 +7 +5

特開2001-192482

引張強さ変化率 (%) 30 -24 -36 -45 -39 -43 -72 -40 切断時伸び変化率(%) -12 -15 -19 -20 -40 -45 -65 -19 [圧縮永久歪] 圧縮永久歪 (%) 27 23 52 40 64 59 92 割れ 0/3 0/3 1/3 3/3 1/3 0/3 0/3 2/3 「耐圧縮割れ試験]

割れ 0/10 0/10 8/10 10/10 8/10 5/10 0/10 2/10 【0021】これらの結果から、次のようなことがいえ * 5.

る。 歪特性も良好で、しかも割れの発生もみられない。

7

(2) 比較例1~4では、耐圧縮永久歪特性および耐割れ件 が共に悪い。

(3)比較例5については、耐割れ性は良好であるものの、

耐圧縮永久盃特性および耐熱性の点で著しく劣ってい * 次の各配合成分を加え、

(4)実施例1と同じ配合内容でオーブン加硫条件を変えた (1) 各実施例は耐熱性にすぐれ、高温下での耐圧縮永久 10 比較例6は、耐圧縮永久歪特性および耐割れ性に劣る結

果しか示さない。 【0022】 実施例3、比較例7~8

フッ素ゴム(ダイオネン社製品フローレルFLS-2530:ムー ニー粘度ML:+e (121°C)40、F含有量69重量% 100部に、

配合成分(部)	実施例3	比較例7	比較例8
MTカーボンブラック	14	-	14
PEFカーポンプラック	-	10	-
オースチンブラック325	20	10	20
酸化マグネシウム	9	9	18
水酸化カルシウム	2	2	8
炭化水素系ワックス(VPA No. 2)	0.8	0.8	0.8
ビスフェノールAF	1.8	1.8	1.8
ベンジルトリフェニルホスホニウムクロライド	1.0	1.0	1.0

以下実施例1~2と同様に、混練、プレス加硫、オーブン ※フッ索ゴム(デュポン・ダウエラストマー社製品バイト 加硫および各種の測定を行った。 ンB-70; ムーニー粘度ML:(121°C)45)100部に、次の各

【0023】実施例4、比較例9~10

配合成分を加え、

配合成分(部)	実施例4	比較例9	<u>比較例10</u>
MTカーボンプラック	12	-	12
FEFカーボンブラック	-	15	-
オースチンブラック325	18	-	18
酸化マグネシウム	10	10	-
酸化亜鉛	-	-	10
水酸化カルシウム	2.5	2.5	-
炭化水素系ワックス(VPA No. 2)	1.0	1.0	1.0
ビスフェノールAF	1.4	1.4	1.4
ベンジルトリフェニルホスホニウムクロライド	0.7	0.7	0.7

以下実施例1~2と同様に、混練、プレス加硫、オーブン 40★混練、プレス加硫、オーブン加硫および各種の測定を行 加硫および各種の測定を行った。 った。

【0024】比較例11

パーフルオロエラストマーコンパウンド(デュポン・ダ ウエラストマー社製品カルレッツ4079;加硫剤、カーボ

ンプラック等を含有)について、実施例1~2と同様に、★

【0025】以上の実施例3~4および比較例7~11にお ける測定結果は、次の表2に示される。なお、比較例12

は、実施例3においてオーブン加硫条件が変更されてい る。

表 2

実-3 比-7 比-8 実-4 比-9 比-10 比-11 比-12

【オーフン》	阳郁仁」								
温度	(℃)	275	275	275	290	290	290	230	230
時間	(分)	24	24	24	15	15	15	24	24

特開2001-192482 10

9	
[常態物性]	
硬さ	

硬さ (JIS A)	81	78	74	78	82	80	75	78
引張強さ (MPa)	14.5	17.3	12.3	16.3	18.5	15.5	12.0	14.0
切断時伸び (%)	270	180	210	260	150	230	120	250
比重	1,77	1.78	1.77	1.78	1.84	1.78	1.80	1.77
[耐熱性]								
硬さ変化 (ポイント)	+3	+6	+8	+4	+6	+7	-2	+5
引張強さ変化率 (%)	-25	-39	-45	-22	-38	-40	+25	-30
切断時伸び変化率(%)	-16	-36	-50	-13	-40	-45	+20	-22
[圧縮永久歪]								

0/3 0/3

* た。

25 51 71 30

0/3 3/3

圧縮永久歪 (%) 割れ [耐圧縮割れ試験]

68 1/3 0/10 10/10 0/10 0/10 8/10 7/10 0/10 2/10

53 58 45

2/3 0/31/3

割扣 【0026】これらの結果から、次のようなことがいえ る、

(1) 各実施例は耐熱性にすぐれ、高温下での耐圧縮永久 歪特性も良好で、しかも割れの発生もみられない。 (2)比較例7,9,10では、耐圧縮永久歪特性および耐割れ 性が共に悪い。

(3)比較例8では、加硫トルクが上らず、架橋密度が低い ため、耐熱性および耐圧縮永久歪特性が劣る結果となっ*

(4) カルレッツ材である比較例11では、耐熱性および耐 割れ性にはすぐれているものの、耐圧縮永久歪特性が悪 いという結果を示している。

(5)実施例3と同じ配合内容でオーブン加硫条件を変えた 20 比較例12は、耐圧縮永久歪特性および耐割れ性に劣る結 果しか示さない。

フロントページの続き

F ターム(参考) 4F073 AA12 BA15 RA47 BA48 RA52 GA01

4J002 AG002 BD141 BD151 BD161 DA038 DE077 DE086 EE059 EJ019 EJ039 EV229 FD149 GT02

```
【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の場構
```

【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成15年8月27日(2003.8.27)

【公開番号】特開2001-192482 (P2001-192482A)

【公開日】平成13年7月17日(2001.7.17)

【年通号数】公開特許公報13-1925

【出願番号】特願2000-4988 (P2000-4988)

【国際特許分類第7版】

COBJ 7/00 301 C08K 3/04

3/22

COSL 27/16

[FI]

CO8J 7/00 301

C08K 3/04 3/22

COSL 27/16

【手続補正書】

【提出日】平成15年5月26日(2003.5.2 6)

【手続補正1】

【補正対象書類名】 明細書

【補正対象項目名】0018

【補正方法】変更

【補正內容】

【0018】得られたプレス加硫物について、後記表1 に示される熱処理条件下でオーブン加硫を行ない、オー ブン加硫物について、IIS K-6253、K-6251、K-6257、K-6262に準拠して物性評価を行ない、後記表1に示される ような結果を得た。なお、耐熱性は280℃、168時間後の 物性変化として測定され、圧縮永久歪は280℃、24時 間、50%圧縮の0リングについて測定された。また、酸素*

* センサ用グロメットとして適用された場合の使われ方を 考慮して、内径2mm、外径10mm、長さ15mmの円筒体に直 径2mmのテフロンチューブを挿し込み、これを外径が8mm になるように径方向に圧縮したまま280℃に24時間保持 し、圧力開放後の割れた個数の割合を、耐圧縮割れ件と して評価した。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0020

【補正方法】変更

【補正内容】

【0020】以上の各実施例および比較例における測定 結果は、次の表1に示される。なお、比較例6は、実施例 1においてオーブン加硫条件が変更されている。

				24. 1					
		実加	面例			比較	例		
		1	_2_	_1_	_2_	_3_	_4_	5_	_6_
[オーブン加硫	[]								
温度	(°C)	280	270	280	280	280	270	200	230
時間	(hrs)	20	30	20	20	20	30	22	20
[常態物性]									
硬さ	(JIS A)	80	78	79	92	82	64	80	79
引張強さ	(MPa)	15. 2	14.1	14.8	12.1	16.1	11.3	22.5	14.9
切断時伸び	(%)	260	250	210	160	190	230	320	240
比重		1.78	1.75	1.78	1.64	1.85	1.83	1.83	1.77
[耐熱性]									
硬さ変化(ホ	(イント)	+4	÷3	÷4	÷5	÷4	+7	+7	+5
引張強さ変化	李 (%)	_30	-24	-36	-45	-39	-43	-72	-40
切断時伸び変	化率(%)	-12	-15	-19	-20	-40	-45	-65	-19
[圧縮永久歪]									
硬さ 引張強さ 切断時伸び 比重 [耐熱性] 硬さ変化(ボ 引張強さ変化 切断時伸び変	(MPa) (%) ポイント) (※	15. 2 260 1. 78 +4 _30	14. 1 250 1. 75 ÷3 -24	14. 8 210 1. 78 +4 -36	12. 1 160 1. 64 +5 -45	16. 1 190 1. 85 +4 -39	11. 3 230 1. 83 +7 -43	22. 5 320 1. 83 +7 -72	14. 24 1. 7

表 1

圧縮永久歪 (%) 27 23 52 40 64 59 92 60 割れ 0/3 0/3 1/3 3/3 1/3 0/3 0/3 2/3 「耐圧縮割れ試験] 割れ 0/10 0/10 8/10 10/10 8/10 5/10 0/10 2/10 *【0025】以上の実施例3~4および比較例7~11にお 【補正対象書類名】明細書 ける測定結果は、次の表2に示される。なお、比較例12 【補正対象項目名】0025 は、実施例3においてオーブン加硫条件が変更されてい ŏ. * 表 2 実-3 比-7 比-8 実-4 比-9 比-10 比-11 比-12 [オーブン加硫] 温度 (°C) 275 275 275 290 290 290 230 230 時間 (hrs) 24 24 24 15 15 15 24 24 [常熊物性] 硬さ (JIS A) 81 78 74 78 82 80 75 78 引張強さ (MPa) 14.5 17.3 12.3 16.3 18.5 15.5 12.0 14.0 切断時伸び (%) 270 180 210 260 150 230 120 250 比重 1.77 1.78 1.77 1.78 1.84 1.78 1.80 1.77 [耐熱性] 硬さ変化 (ポイント) +3 +6 +8 +4 +6 +7 -2 +5

【手続補正3】

【補正方法】変更

【補正内容】